## WATER AND OIL REPELLENT

Publication number: JP63099285

Publication date: 1988-04-30

OMORI AKIRA; INUKAI HIROSHI

Inventor:
Applicant:

**DAIKIN IND LTD** 

Classification:

- international:

C08F20/22; C08F20/10; C08F20/38; C08F220/22; C08F220/38; C09K3/18; D06M15/277; C08F20/00;

C08F220/38; C09K3/18; D06M15/277; C08F20/00 C08F220/00; C09K3/18; D06M15/21; (IPC1-7):

C08F20/22; C09K3/18

- european:

Application number: JP19860216854 19860912 Priority number(s): JP19860122920 19860528

Report a data error here

## Abstract of JP63099285

PURPOSE:To provide a water and oil repellent capable of forming film which is uniform and tough and high in the adhesiveness to articles treated therewith, consisting of a fluorine-contg. polymer containing specified quantities of specific fluorine-contg. acrylate. CONSTITUTION:The objective water and oil repellent consisting of a fluorine- contg. polymer containing >=10wt% of a fluorine-contg. acrylate of formula [X is F, Cl or -CFX<1>X<2> (X<1> and X<2> are each H or F); Y is 1-3C alkylene, -CH2CH2N (R)SO2- (R is 1-4C alkyl), or -CH2CH(OZ)CH2- (Z is H or acetyl); Rf is 3-21C fluoroalkyl or 3-21C fluoroalkyl containing O1-10 in the carbon chain (but any of the Os are not mutually adjacent)]. Said polymer can be prepared by radical or anionic polymerization.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## ⑩日本国特許庁(JP)

の特許出題公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 99285

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988) 4月30日

C 09 K C 08 F 3/18 20/22 1 0 2 MMT 101

6958-4H 8319-4J

審査請求 有 発明の数 1 (全6頁)

撥水撥油剤 の発明の名称

者

②特 昭61-216854

昭61(1986)9月12日 22出

優先権主張

硷昭61(1986)5月28日孁日本(JP)亟待願 昭61-122920

眀

⑦発

森 大

晃

大阪府茨木市山手台3-16-22

72発 眀 老

飼 犬

宏

大阪府摂津市昭和園8-11-710

包出 頭 ダイキン工業株式会社 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号 梅田センタービ

1. 発明の名称

招 水 招 油

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. 式:

CH = C - X C00-Y-Rf

(式中、X はフッ素原子、塩素原子または - CPX 'X \* 基(但し、X' および X\* は同一 または相異なり水素原子またはフッ素原子 である。)、Y は炭素原子数1~3のアル キレン茲、-CHzCHzN(R)SOz- 葢 (低し、R は炭素原子数1~4のアルキル基である。) または-CH\_CH(OZ)CHz-基 {但し、Z は水素 原子またはアセチル基である。)、Rfは炭、 素原子数 3~21のフルオロアルキル基また は炭素原子領中に1~10の酸素原子を含む 炭素原子数3~21のフルオロアルキル茲 (但し、酸素原子同士が隣接することはな い。)を示す。)

で表わされる含フッ煮アクリレートを少なく

とも10 愛量%含む含フッ素重合体からなる腺 水塘油剂。

3. 発明の詳細な説明

〔座葉上の利用分野〕

本発明は、含フッ素樹水協油剤に関する。

〔従来の技術〕

フルオロアルキルメタアクリレート取合体等の 含フッ素重合体が撤水協油剤として使用できるこ とは公知である(例えば、特公昭47-40467 号公 報参照)。

しかし、従来公知の撥水撥油性を有する重合体 は、被処理物品に対してもなじみが思くまた膜強 度も小さいため、少し凄ったりすると簡単に剝が れてしまうという問題を有している。

(発明の目的)

本発明者らは、種々の含フッ素アクリレート瓜 合体を作り、その造膜性、被処理物品に対する接 著性、膜強度等を調べたところ、特定の含フッ衆 アクリレートを構成成分とする重合体がこれら性 質に優れていることを見出し、本発明に達したも

のである.

本発明の目的は、均一かつ強靱で被処理物品に 対する接着性が良好な皮膜を形成することができ る含フッ素循水排油剤を提供することである。 (発明の構成)

本発明は、式:

$$CH_{\pi} = C - X \tag{1}$$

(式中、X はフッ素原子、塩素原子または
-CFX'X\* 基(但し、X' および X\* は同一または相異なり水素原子またはフッ素原子である。)、Y は炭素原子数1~3のアルキレン 基、-CK\*CH\*N(R) SO\*-基(但し、R は炭素原子数1~4のアルキル基である。)または-CH\*CH(02) CH\*-基(但し、2 は水素原子数3~21のフルオロアルキル基または炭素原子数4中に1~10の酸素原子を含む炭素原子数3~21のフルオロアルキル基(但し、酸素原子)はカフルオロアルキル基(但し、酸素原子)はが顕接することはない。)を示す。)

で表わされる含フッ素アクリレートを少なくとも

(式中、Phはフェニレン基、RI\*は炭素原子数 5~15のパーフルオロアルキル基を示す。) で表わされる基である。

含フッ素重合体に含フッ素アクリレート(1) 以 外に含有させることができる単量体としては、例 えば式:

(式中、A は水素原子、塩素原子またはメチル 基、B は炭素原子数 1 ~10のアルキル基、炭 素原子数 6 ~ 8 の脂環式基または炭素原子数 【~10のフルオロアルキル基を示す。】

で表わされる単量体、式:

(式中、B'は炭素原子数1~10のアルキル基または炭素原子数6~8の脂環式基を示す。)
で表わされる単量体、エチレン、プロピレン、スチレンさらにはビニル基、ヒドロキシル基、カル

10重量%含む含フッ素重合体からなる協水協油剤である。

含フッ素重合体の数平均分子量(ゲルバーミエーションクロマトグラフィーによる)は、1万~400万の範囲、固有粘度(マ)(溶奴:メクキンレンヘキサフルオライド、メチルエチルケトン、クロロホルム、1.1.1-トリクロロエタン等、温度:35℃)でいうと、0.25~3.0の範囲が好ましい。分子量が小さすぎると被処理物品より剝がれやすく、腹強度も小さい。大きすぎると被処理物品に協布し難くなる。

前記R(基は、重合体の撥水撥油性の上から、好ましくはず:

- ((CFzCFz) m(0) m) gCF(Rf') CF2

(式中、 は1~5の整数、n は0または1、q は1~5の整数、8f<sup>1</sup>はフッ素原子またはトリフルオロメチル基を示す。)、式:

-CFO(CF\_CFO) pCF(R1') CF = CF = CF =

(式中、pは0または1~5の整数、Rf'は前 記と同じ。) または式:

ボキシル基、グリシジル基、ジアルキルアミノ基 またはトリアルコキシシリル基等の官能基を有す るアクリレートまたはメタアクリレート等のエチ レン性不飽和単量体を挙げることができる。

単量体(2)の例としては、CH<sub>2</sub>=CHCOOCH<sub>3</sub>、CH<sub>2</sub>
=CHCOOC<sub>1</sub>=N<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>=CHCOO-R'(但し、R'はシクロヘキシル基である。)、CH<sub>2</sub>=C(CH<sub>2</sub>)COOCH<sub>3</sub>、C
N<sub>2</sub>=C(CH<sub>3</sub>)COOC<sub>1</sub>=N<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>=C(CH<sub>3</sub>)COOCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>C,
F<sub>1</sub>s、CH<sub>2</sub>=C(Cl)COOCH<sub>3</sub>等を挙げることができる。

単量体(3)の例としては、Cliz=CF-CDOCfix、Cliz=CF-COOR'(但し、R'は前配と同じ。)、Cliz=CF-COOC(z=fix)等を挙げることができる。

含フッ素アクリレート(1) を10重量%以上含有する含フッ素重合体、特に前記 X がフッ素原子または塩素原子のアクリレートを含む重合体からなる確膜は、強靱で良好な可撓性を有し、被処理物品に対する接着性がよい。

単量体(2) としてのエチレン、プロピレン、スチレン等の安価な単量体は、含フッ需重合体のコストを下げるのに有効であり、機能上は含フッ素重合体に硬度等を与える効果を有する。単量体(2) としてのエチレン、プロピレン、スチレン等の使用量は、通常90室量が以下である。

含フッ素重合体が官能基を含んでいると、含フ

ともできる.

塊状重合で稠製した重合体は、乾燥後溶液にして使用することができる。

溶液重合および塊状重合で使用することができる重合開始剤としては、例えばアゾピスイソプチロニトリル等のアゾ系化合物、ペンゾイルパーオキサイド等のパーオキサイド系化合物等を挙げることができる。

榕板重合および塊状重合では、連貫移動剤として、ラウリルメルカプタン、チオフェノール等の メルカプタン類を使用することができる。

重合温度は、前記いずれの方法でも、30~100 でが好ましい。

溶液重合または塊状重合で調製した合フッ素重合体は、通常協会フッ素重合体をよく溶解することができる溶解溶媒に溶解した後、溶解含フッ素重合体を折出させない程度の溶解能を有する希釈溶媒で希釈し、被処理物品に適用する。適用方法は、通常の撥水撥抽剤と同様、ディップ、はけ塗り、スプレー法等である。還度は、はけ塗り法で

ッ素重合体の被処理物品に対する接着性が向上する。また、この官能基を利用して含フッ素重合体を架橋することができる。架橋方法は、本技術分野で通常採用されている方法を利用することができる(例えば、特公昭47-42880 号公報参照)。 含フッ素重合体の官能基の元になる官能基を有するアクリレートまたはメタアクリレートの使用量は、通常30重量%以下である。

本発明の前記合フッ素重合体は、ラジカル重合 (溶液、塊状、乳化等)またはアニオン重合で製 造することができる。

溶液型合で使用することができる溶媒の例としては、メタキシレンヘキサフルオライド、トリクロロトリフルオロエタン等のファ素系溶媒、計21.1.1-トリクロロエタン等の塩素系溶媒、酢酸エチル、メチルイソブチルケトン、アセトン、トルエン、キシレン等の炭化水素系溶媒等を挙げることができる。溶液型合で調製した重合体は、溶媒から分離・乾燥後改めて溶液にして使用することができる他、重合終了後溶液を単に希釈して使用するこ

は 0.1~30重量%、スプレー法では0.05~ 2 重量 %程度が好ましい。物品に塗布した後は室温~15 0 でで乾燥する。

溶解溶媒の例としては、メタキシレンへキサフルオライド、トリクロロトリフルオロエタン等のファ素系溶媒、トリクロロエタン等の塩素系溶媒等を挙げることができる。特別溶媒の例としては、テトラクロロエチレン、トリクロロエチレン等の塩素系溶媒、アセトン等のケトン系溶媒、酢酸エチル等のエステル系溶媒、トルエン等の芳香族系溶媒、n-ペンタン等の飽和脂肪族系溶媒等を挙げることができる。溶解溶媒を希釈溶媒として使用することもできる。

乳化型合で使用する乳化剤としては、ノニオン 系の化合物が好ましい。カチオン系の乳化剤も使 用可能である。

乳化重合で使用することができる重合開始剤と しては、水溶性の化合物が好ましく、例えばアゾ ピスイソブチロアミジン塩酸塩等のアゾ系化合物、 コハク酸パーオキサイド等のパーオキサイド系化 合物等を挙げることができる。

取合温度は、30~100 でが好ましい。

乳化蛋合で調製した含ファ素共重合体は、水性タイプの扱水扱油剤として使用することができる。 乳化剤は、通常の場合除かなくてもよい。水性タイプの扱水協油剤は、前配方法と関じ方法で適用することができる。水性タイプの撥水協油剤は、水を含んでいるので、乾燥する時は 100~150 でに加熱するのが好ましい。

(1) 式の x がトリフルオロメチル基の含フッ 素アクリレートを単独重合する場合は、重合速度 の点でアニオン集合が好ましい。

アニオン重合で使用することができる重合開始 耐としては、例えばアルカリ金属、金属水素化物、 ナトリウムアミド、グリニヤール試菓、金属アル キル、ピリジン等を挙げることができる。

アニオン重合で使用することができる溶媒としては、トルエン等の芳香族系溶媒、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒等を挙げることができる。

アニオン重合の重合は、通常 1 × 10<sup>-1</sup> maHg程度 の高真空下あるいは乾燥不活性ガス雰囲気下で行 う。重合温度は、通常 - 100 ~ 70 でである。

アニオン重合で製造した重合体は、前記溶液重合で製造した重合体と同様の方法で被処理物品に 適用することができる。

本発明の撥水撥油削は、耐摩擦性の要求される 用途、例えばテント、シートカバー、傘、レイン コート、靴、帽子、髄、ジャケット、ジャンパー、 エプロン、ブレザー、スラックス、スカート、若 物、カーペット、ソファー、カーテン等の各種固 体物質に撥水撥油性を付与するための処理に使用 することができる。

## (実施例)

#### 実施例1

200cc のガラス製アンブルに式: Cliz=CF-COOC HzCF(CFz)OCsF+で表わされる単量体(以下、αP6 P0という。)50g、グリシジルメタクリレート(以下、GMA という。)4g、メタキシレンヘキサフルオライド(以下、α-XHP という。)80gおよびアソビスイソブチロニトリル 0.5gを入れ、メクノール/ドライアイスを使用してフリーズーソー(Ireexe-thaw) 法で脱気・窒素パージを三回繰り返したあと溶封した。

アンプルを50℃の恒温槽に30時間浸漬した。

その後、反応混合物を石油エーテル中にあけ、 沈澱した含フッ素重合体を乾燥した。52gの含フ ッ素重合体を得た。

溶媒として ■-XHFを使用し、温度35℃で倒定した接重合体の (π) は、1.12であった。

元素分析の結果は、炭素 30.2 %およびフッ素 54.4%で、前記単量体のほぼ全てが重合している ことがわかった。 得られた重合体を30重量%の α-XHF (溶解溶媒) 溶液にした後、この溶液をトリクロロトリフルオロエタン (希釈溶媒) でさらに 0.5重量%まで希釈した。

前記希釈液を厚さ3mmのポリウレタン被覆不機 布からなる合成皮革(デュポン社製コルファム) 上に刷毛で塗布した後80でで30分間加熱し、接着 性試験試料を作成した。

該試料の作成直後と10,000回 120°屈伸操作を 行った後の水およびn-ヘキサデカンの接触角を測 定した。結果を第2要に示す。

実施例2~9および比較例1~3

単遺体、重合体溶解溶媒および希釈溶媒として 第1 表に示すものを使用し、実施例1と同様の操 作で扱奢性試験試料を作成した。試験結果を第2 表に示す。

## 特開昭63-99285 (5)

第 1 表

		949 1	<b>2</b> X	
	単量体と 組成比 (重量)	(7)	海解溶媒	希釈海媒
契施例	# F6F0/ MA/GHA = 66/30/4	0.98	n-XIIF	CH;CCI;
実施例 3	# F6P0/ MA/GMA = 50/46/4	0.90	~	
实施例 4	#F6F0/ MA/GMA = 28/77/5	0.91	•	
实施例 5	αF17F/ CMS=70/ 30	0.58	CCIF:	CCirP- CCIP:
爽旌例 6	α F17F/ GHA=90/ 10	0.62	=-XIIP	,
実施例 7	α F17F/ SA/17FA/ GMA=50/ 20/25/5	0.71	ar.	•
実施例 8	# Pi 19F/ HA/GHA = 50/45/5	0.85	~	
実施例 9	# Fi19F/ EGMA/MA /SMA-25/ 2/58/15	0.41	CH:CCI:	~

### レン基である。)

SA : CHz=CHCOOC: #Hz7

17FA : CH == CRCOOCH = CH = C = F : T

aFil9F: CHz=CFC00CHzCHz(CFzCFz) =CF(CFz)z

EGNA : CH = + C (CK =) COO (CH = CH = O) = COC (CH =) = CH =

SMA : CH = C (CH = ) COOC ; = H = 7

17FMA : CH == C (CH =) COOCH = CH = CoF : +

19PA : CR = CHCOOCH = CH = C + F + +

a C117F: CHz=CC1COOCHzCHz(CPzCFz) cPzCFs

cciii9F: CHz=CC1COOCHzCHz(CFzCFz) cF(CFz) z

LA : CHz=CHCOOC; zHz=

第1表(続き)

			(4), C /	
	単量体と 組成比 (重量)	(7)	物解溶媒	名积溶媒
実施例 10	αC17F/ SA/GHA = 60/35/5	1.25	m - XIIF	CH.CCI,
. 実施例	a C17F/ Ma/GMA = 70/25/5	1.30		CC1 = P - CC1 F =
実施例 12	∝C1119P. /LA/GHA = 50/45/ 5	1.60	,	CH3CCI;
比較例	17FMA/SA /GMA = 50/45/5	0.35	CH.CCI.	CCI2F- CCIF2
比較例 2	17FA/G7A =0/10	0.32	■ - XHP	"
比較例 3	19FA/MA/ GMA =65/ 30/5	0.68		

第1妻において、単量体を示す各略号は、次の

単量体を意味する。以下、同意義。

MA : CH = CRCOOCH :

α F17F : CH = CPCOOCH = CH = (CF = CF = ) = CF = CF =

CMS : CHz=CN-Ph-CHzCl (但し、Phはフェニ

第 2 署

接 触 角 (*) 作成直後/屈伸操作後				
		水	n-ヘキサデカン	
実施例 1		110/108	74/52	
-	2	111/105	74/56	
	3	120/101	71/50	
	4	116/100	66/48	
•	5	123/110	80/58	
"	6	122/115	80/52	
*	7	120/105	78/49	
*	8	108/102	75/50	
•	9	110/100	70/45	
•	10	118/105	76/49	
-	11	120/108	78/50	
*	12	113/102	75/50	
比較例	1	102/73.6	68/15	
-	2	108/70	69/20	
,	3	106/71	69/19	

## 特開昭63-99285 (6)

実施例13および比較例4

実施例 1 と比較例 3 で調製した重合体と同じ重合体をそれぞれ 5 重量 5 になるように m-XRPに溶解した後、直径 9 cmのシャーレ上にキャストし、乾燥した。厚み約82 μ mのシートを得た。

これらシートの破断強度とその時の伸び率を調べたところ、以下の通りであった。

実施例1の重合体(実施例13に当たる):

破断強度 = 1.0 kgf/mm²

伸び率 = 300%

比較例3の重合体(比較例4に当たる):

破断強度 = 0.26 kgf/\*\*\*

伸び率 - 450%

#### 実施例14

獲拌機、温度計、還流器および摘下ロートを備えた 3 ℓ の四つロフラスコに水 1.9 ℓ、 アセトン 400 g、 α F6 F0 300 g、 MA 19 g、 EGMA 1 g および乳化剤 (日本油脂製 K-220) 40 g を入れ、系内に窒素を吹き込み酸素を除いた。65 ℃の恒温槽に入れ、温度が一定になったところで、アゾビス

#### 比較例 5

単亜体を 17FA 3DO g、MMA 19gおよびBGMA 1gに変更した他は、実施例14と同様の条件で重合および試験試料の作成を行った。重合体の [ヵ]は、0.38であった。

実施例14と同様の条件で洗濯前後の協水性試験 と扔油性試験を行ったところ、協水性は100°から70へ、協油性はNo.3からNo.0へ低下していた。 (発明の効果)

本発明の撥水協抽剤は、α位にフッ素原子、塩 素原子またはフッ素原子含有基を有する含フッ素 アクリレートを構成成分とする重合体からなるも のであるので、膜強度や被処理物品に対する接着 性等が従来の撥水撥抽剤に比べて優れており、洗 液等に対して耐久性を有している。

以上

特許出顧人 ダイキン工業株式会社

イソブチロアミジン・塩酸塩 1.6g を溶解した水 0.1 e を摘下し、重合を開始した。 4 時間後、固形分12 単量%のディスパージョンを得た。一部をサンプリングして単量体組成と(π)を求めた。単量体組成(重量%):αFGPO/MA/BGMA=93.7/6/0.3 (元素分析:炭素 39.6 %およびフッ素 55.0 %)、〔π) = 0.68。

前記得られたディスパージョンをパッディング 槽中で 0.5重量%になるように水で希釈した。ポ リエステル製布をパッディング浴に浸漉し、絞っ て水を切った後、80でで3分間乾燥し、150 でで 3分間熱処理して試験試料を作成した。

この試料について、JIS U 1006の撥水性試験と AATCC 118-1966T の撥袖性試験を行ったところ、 各々100°とNo.6の結果を得た。

同じ試料を家庭用電気洗濯機を使用し、浴上 1:50、洗剤 ザブ、温度40℃の条件で洗濯した 後、風乾し、140 ℃のアイロンをかるくかけ、耳 び前記両試験を行ったところ、各々100°とNo.5 の結果を得た。